CW

L20 ANSWER 30 OF 44 CA COPYRIGHT 2001 ACS

**Accession Number** 

109:116063 CA Full Text

Title

Microemulsions containing sparingly soluble pharmaceuticals

Inventor

Ota, Yoichi; Suzuki, Takashi; Yagi, Eiichiro

Patent Assignee/Corporate Source

Shiseido Co., Ltd., Japan

Source

Japan Kokai Tokkyo Koho, 17 pp. CODEN: JKXXAF

Language

Japanese

Patent Information

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE
JP 63010717 A2 19880118 JP 1986-218825 19860917
JP 07023303 B4 19950315

### **Abstract**

A pharmaceutical microemulsion contains a sparingly soluble pharmaceutical, oils [I.O.B. (not defined) 0.22-0.85 and 0-0.2], a hydrophilic surfactant, and H2O. Dexamethasone acetate was added to diisopropyl adipate, heated, and dissolved. Olive oil and squalane were added to form an oil phase. On the other hand, polyoxyethylene stearate and lecithin were added to a mixture of propylene glycol and glycerin, followed by H2O, EtOH, and a preservative to form an aqueous phase. The oil phase was added to the aqueous phase and emulsified to give an emulsion containing 0.05- $\mu$ m particles.

# ⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-10717

@Int\_Cl\_4

識別記号 307 庁内整理番号

❸公開 昭和63年(1988) 1月18日

A 61 K 9/10

9/06

A-6742-4C D-6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全17頁)

母発明の名称 難溶性薬物含有マイクロエマルション製剤

②特 願 昭61-218825

**塑出** 願 昭61(1986)9月17日

優先権主張 『昭61(1986)3月7日39日本(JP) 19特願 昭61-50219

発 明 者 太 田 陽 一 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研 究所内

SUNTY?

⑦発 明 者 鈴 木 喬 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

⑫発 明 者 八 木 栄 一 郎 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

①出 顋 人 株式会社資生堂 東京都中央区銀座7丁目5番5号

明 細 書

1. 発明の名称

難溶性薬物含有マイクロエマルション製剤

2. 特許請求の範囲

難溶性薬物、1.0.8.が0.22~0.85の油分、1.0.8.が0~0.20の油分、親水性界面活性剤および水を含むことを特徴とする難溶性薬物含有マイクロエマルション製剤。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、安定性及び経皮吸収性に優れた難溶性 薬物含有マイクロエマルション製剤に関するもの である。本発明における難溶性薬物とは、水に難 溶の薬物を意味し、以下の記載においても同様で ある。

(従来の技術)

本発明における難溶性薬物とは、前記の通り、水 に難溶な薬物を意味し、多数の薬物がこれに属す る。これらの難溶性薬物は、一般的に油溶性のも ●のが多く、これらを製剤化するためには、通常難育基剤、有機溶剤を含有した液剤、乳剤基剤等が 従来から多く用いられてきた。

軟膏基剤としては、ワセリン、パラフィン、、FAPC等の油溶性基剤やマクロゴール、FAPC等の親水性基剤があり、これらに難溶性基剤は整定では、軟膏基剤は変布面におけるである。しかも塗布面におけるで、軟膏基剤は、塗布面にいても留まるために、軟膏基剤は、塗布面に、製剤中の薬物が患部に充分に達しない欠点があった。

また、一般に難溶性薬物は、エタノール、メチル エチルケトン、アセトン等の有機溶剤に溶解する ため、これらの有機溶剤を溶媒として配合した。 剤も従来から用いられてきた。しかしながらを れらの製剤は、溶剤が揮発しやすいため、塗布 に薬剤の結晶が析出しやすく、経皮吸収性は必ず しも充分とはいえない。さらに、これらの変布 は、有機溶剤による一過性の刺激があり、塗布 で が赤くなるという欠点があった。

さらに、難溶性薬物を乳剤基剤に混和した製剤も 用いられてきた。これらの製剤は、前記軟膏や液 剤に較べて、使用性や刺激性に関しては改善され ているものの、安定性や経皮吸収性に関してはま だまだ不充分であった。

#### (発明が解決しようとする問題)

性を高めるためには、油相に薬物を飽和溶解度あるいは飽和溶解度以上に配合して乳化することが 望まれるが、従来の乳化基剤では安定性が悪くなってしまうという欠点があった。

そこで、本発明者らは、安定性及び経皮吸収性に 優れた難溶性薬物含有エマルション製剤を開発す べく鋭意研究を重ねた結果、難溶性薬物を油相に 対して、室温で飽和溶解度あるいは飽和溶解度以 上まで配合しても、著しく安定なエマルション製 剤を見出した。この製剤は、難溶性薬物をある特 定の条件下に乳化することにより、乳化粒子径が 著しく細かいマイクロエマルションが得られたこ とから見いだしたものであり、しかも驚くべきこ とに、このマイクロエマルション製剤は著しく安 定なものであり、長期的な安定性試験に十分耐え るものであった。さらに、このマイクロエマルシ ョン製剤は、従来の乳剤基剤に難溶性薬物を配合 したものよりも、著しく高い経皮吸収性を示した。 (問題点を解決するための手段及びその作用) すなわち、本発明に従えば、難溶性薬物、 I.O.B.

が0.22~0.85の油分、1.0.8.が0~0.20の油分、 親水性界面活性剤および水を含んで成る難溶性薬 物含有マイクロエマルション製剤が提供される。 本発明のマイクロエマション製剤に配合して経皮 吸収が促進され、効果の発現が増大する難溶性薬 物としては、例えば次のものが挙げられる。

ドロン、プロピオン酸ベクロメクゾン、フルドロ コルチゾンアセテート、パラメタゾン、フルメタ ゾン、ダイクロリゾンなど

② 鎮痛消炎剤:アセトアミノフェン、アスピリ ン、サリチル酸、サリチル酸メチル、サリチル酸 コリン、サリチル酸グリコール、ℓーメントール、 カンファー、メフェナム酸、フルフェナム酸、イ ンドメタシン、ジクロフェナック、アルクロフェ ナック、イブプロフェン、ケトプロフェン、ナブ ロキセン、プラノブロフェン、フェノブロフェン、 サリンダック、フェンブフェン、クリダナク、フ ルルピプロフェン、インドプロフェン、ブチジン 酸、フェンチアザック、トルメチン、チアプロフ ェン酸、ベンザダック、ブフェキサマック、ピロ キシカム、フェニルブクゾン、オキシフェンブク ゾン、クロフェゾン、ベンタゾシン、メベリゾー ル、グリチルリチン、グリチルレチン酸、アズレ ン、イプフェナック、イブプロフェンピコノール、 ベンジタミン、イソチベンジル、グリチルリチン 酸ジカリウム、カンフル、チモール、テシットな

مل

(④ 抗真菌剤:クロトリマゾール、ペンタクロルフェノール、トリクロルフェノールカプロエート、トリブロムフェノールカプロエート、ラウリルトリフェニルホスホニウムプロミド、塩酸ジアンタゾール、パラアセチルアミノフェニルロダン、チメロサール、ウンデシレン酸、ウンデシレン酸亜鉛、デルマシド、パリチオン、ピロールニトロン、シッカニン、ミコナゾール、エコナゾール、イソ

コナゾール、スルコナゾール、チオコナゾール、 ピフォナゾール、オキシコナゾール、ケトコナゾ ール、シクロピロックスオラミン、トルシクレー ト、ナフティフィン、グリセオフルピン、5 - フ ルオロシトシンなど

⑤ サルファ剤:ホモスルファミン、スルファミン、スルフィソキサゾール、スルフィソキサゾール

ルナトリウム、スルファメトキサゾール、スルフィソミジン、スルファジアジン、スルフィソミジンナトリウム、スルファメトキサゾールナトリウム、スルファモノメトキシン、スルファメトキシピリジン、スルファメトキシピリジン、スルファメトキシピリダジンなど

① 抗生物質:クロラムフェニコール、塩酸デメインリクロルテトラサイクリン、硫酸フラジオマリン、イラシストリコマイシン、タシスルホン酸タクロルスチンメタンスルホン酸タクロルンスチンスチンとでは、カーション、カーション、インション、ドーシン、インファン、インファン、インファン、インファン、インファン、インファン、インファン、インファン、インファン、インファン、インファン、インファン、インファン、インスチン、インファントインなど

② 血行促進剤:ノニル酸ワレニルアミド、ニコチン酸ペンジルエステル、ニコチン酸 B - ブトキシエチルエステル、カプサイシン、ジンゲロン、カンタリスチンキ、イクタモール、カフェイン、クンニン酸、αーボルネオール、ニコチン酸トコフェロール、イノシトールへキサニコチネート、シクランデレート、シンナリジン、トラゾリン、アセチルコリン、ベラパミルなど

① 昆虫忌避剤: N, N-ジェチルデミド、ピスエチレンテトラヒドロフルフラール、プトキサイド、ジーn-プロピルイソシンコロネート、ジェチルトルアミドなど

上記薬物は必要に応じて単独または2種以上を併用することができる。また、上記薬物は酸離の状態で使用されるほか、造塩可能なものは酸または塩基の塩の形で、またカルボン酸基を有するものはそのエステルの形で使用することができる。上記の酸としては、有機酸(乳酸、酢酸、酒石酸、フマル酸、マレイン酸など)及び無機酸(塩酸、リン酸、硫酸など)が、また塩基としては、有機

塩基(アンモニア、トリエチルアミンなど)及び 無機塩基(水酸化ナトリウム、水酸化カリウムな ど)が挙げられる。さらに、上記エステルとして は、アルキルエステル、アリールエステルなどが 挙げられる。

本発明に係るマイクロエマルション製剤におけるしての0.0001~30重量%、一般には製剤全体に対量である。この配合量は、好ま力な現まに十分な量である。この配合量は、薬効発現に十分な過量である。この配合量を実効発現には原因である。は、薬物の種類などにがあるは、疾病の進行度などがからるである。但してあるが、、変理効果がおるでは、逆に多ずする必要であるであるが、、逆に多ずする必要があるたくくなので好ましくない。

本発明のマイクロエマルション製剤に配合される I.O.B.が 0.22~0.85の油分は、天然から合成のも のまで、幅広く選択できるが、例えば、全炭素数 が12~22のアジピン酸ジアルキルエステル、全炭 素数が13~23のピメリン酸ジアルキルエステル、 全炭素数が14~24のスベリン酸ジアルキルエステ ル、全炭素数が13~21のアゼライン酸ジアルキル エステル、全炭素数が14~22のセパシン酸ジアル キルエステル及び全炭素数が14~24のフタル酸ジ アルキルエステル(但し、アルキル基は直鎖また は分岐鎖のいずれでもよく、またジアルキルのア ルキル基は同一でも異なっていてもよい)等のカ ルボン酸ジアルキルエステル、全炭素数が分~15 のプロピレングリコール脂肪酸エステル(但し、 脂肪酸は直鎖または分岐鎖のいずれでもよい)、 全炭素数が15~27のグリセリン脂肪酸ジエステル または全炭素数が21~39のグリセリン脂肪酸トリ エステル(但し、脂肪酸は直鎖または分岐鎖のい ずれでもよい)、全炭素数が12~18のソルビタン 脂肪酸エステル(但し、脂肪酸は直鎖または分岐 鎖のいずれでもよい)、全炭素数が23~41のペン タエリスリトール脂肪酸トリエステルまたは全炭 素数が29~53のペンタエリスリトール脂肪酸テト

ラエステル(但し、脂肪酸は直鎖または分核鎖のいずれでもよい)等の多価アルコール脂肪酸エステル、2-オクチルドデカノール、イソステアリン酸、ヒマシ油、β-フェネチルアルコール、クロクミトン、クエン酸トリエチル、ベンジルアルコールなどであり、これらは単独または任意の混合物として使用することができる。

これらの1.0.8.が0.22~0.85の油分はマイクロエマルション製剤中に0.5~60重量%、好ましくは1~40重量%の割合で配合される。これらの油分量が少なすぎると難溶性薬物が折出してしまうので好ましくなく、逆に多すぎると油相の極性が高くなり安定なマイクロエマルション製剤をつくることができないので好ましくない。

本発明のマイクロエマルション製剤に配合される I.O.B.が 0 ~ 0.2 の油分としては、例えばオリーブ油、大豆油、ナタネ油、ヤシ油、牛脂などのトリグリセリド、オレイルオレート、イソプロピルミリステートなどの合成エステル油、流動パラフィン、スクワラン、シリコン油などがあげられ、

これらは単独または任意の混合物として使用することができる。なお、これらの油分は分子量が約200以上であるのが好ましく、また取り扱い上からは常温で液状のものが好ましい。

これらの I.0.B. が  $0 \sim 0.2$  の油分のマイクロエマルション製剤中における配合量は、前記難溶性薬物および I.0.B. が  $0.22 \sim 0.85$  の油分の合計量に対して、  $1 \neq 200$  倍量  $\sim 100$  倍量、好ましくは

1/ 100倍量~10倍量配合される。これらの油分の配合量が少なすぎると生成したマイクロエマルション製剤が不安定になる傾向にあるので好ましくなく、逆に多過ぎると難溶性薬物の溶解性が悪くなる傾向にあるので好ましくない。

本発明のマイクロエマルション製剤に配合される 親水性界面活性剤としては、ポリオキシエチレン ソルピタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン グリセリン脂肪酸エステル、ポリエチレングリコ ール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキ ルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロ

本発明のマイクロエマルション製剤中の親水性界面活性剤の配合量は通常 0.1 ~ 25重量%の範囲で、特に 0.5 ~ 15重量%が望ましい。これらの親水性界面活性剤の配合量が少なすぎると、安定なマイクロエマルション製剤ができないため好ましくなく、逆に多すぎると、べたつきが増して使用性が

悪くなるために好ましくない。なお、本発明においては、上記親水性界面活性剤は単独または任意 の混合物として使用することができる。

本発明に従ったマイクロエマルション製剤は必須成分として水を配合する。水の配合量には特に限定はないが、好ましくは40~95重量%(乳液の場合)または20~40重量%(クリームの場合)配合する。

本発明に従った難溶性薬物を含有したマイクロエマルション製剤には、上記必須成分に加えて、湿潤剤、油相に混和するような一般油脂、エクノール等の低級アルコール、髙分子化合物等の増粘剤などを所望により配合することができる。

本発明のマイクロエマルション製剤に任意的に配合される湿潤剤は、分子内に 2 個以上の水酸基を有する水溶性多価アルコールを使用するのが好ましい。そのような多価アルコールとしては、 具体的にはプロピレングリコール、 1.4-ブチレングリコール、ジプロピレングリコール、グリセリン、トリグ

リセリン、テトラグリセリン、グルコース、マルトース、マルチトース、蔗糖、フラクトース、キシリトール、ソルビトール、マピット、ソルビット、マルトトリオース、スレイトール、エリスリトール、澱粉分解糖、澱粉分解糖還元アルコールなどをあげることができ、これらの配合量は0.5~50重量%が好ましい。

本発明のマイクロエマルション製剤には皮膚への「ぬれ」をよくしたり、清涼感を与えたりする目的で、エクノール等の低級アルコールを任意的に配合することができる。エタノール等の低級アルコールの配合量は一般には0.5~30重量%程度である。

さらに、本発明に係る難溶性薬物含有マイクロエマルション製剤には、必要により、殺菌剤、等張化剤、緩衝剤、溶解補助剤、吸収促進剤、防腐剤、安定化剤をさらに適宜配合することができる。本発明に係る難溶性薬物含有マイクロエマルション製剤は、任意の方法で製造することができる。例えば、難溶性薬物を1.0.8.か0.22~0.85の油分

を溶解し、さらに1.0.8.が0~0.2 の油分を加えて油相を調製する。一方、水相の方は、例えたば潤剤に親水性界面活性剤を加えて調製する。必要する。必要する。との地域では、次には、変化である。なお、必要に低処できる。なお、必要に低処できる。なお、といいに、また後に残りの水を攪拌しながら加えることもできる。

本発明の難溶性薬物を含有したマイクロエマルション製剤の乳化にあたっては、通常の攪拌機やホモミキサー(例えば、特殊機化工業社製)でも行なえるが、望ましくはマントン社製 Type15M-8TA)のような加圧乳化機、ウルトラソニックホモジカイザー(米国ウルトラソニック社製)のような和で、対象乳化機、ポリトロン乳化機(スイス国を型乳化機等の乳化機で、高速攪拌下で乳化処理を行った

方が、より微細な粒子径のマイクロエマルション 製剤を得ることができる。

また、本発明の難溶性薬物を含有したマイクロエマルション製剤は、平均1μm以下、好ましくは0.5μm以下の直径を持つ微細な乳化粒子から成り、経時的な物理的安定性に非常に優れているものである。

本発明に従った難溶性薬物を含有したマイクロエマルションは、例えばクリーム、乳液などの剤形として使用することができる。

#### (実施例)

次に実施例に従って本発明を更に詳しく説明するか、本発明の範囲をこれらの実施例に限定するものでないことはいうまでもない。

なお、以下の例において「%」は特にことわらない限り「重量%」を示す。また、マイクロエマルションの粒子径測定はナイコンプ (NICOMP) モデル270 (野崎産業社製) を用いた。

実施例1 乳 液

(処 方)

いて200kg / calで 6 回処理して粒径0.05 μ m の目的とするマイクロエマルション乳液を得た。 実施例 2 クリーム

(処 方)

0	トリアムシノロンアセトニド	0.5%
2	β - グリチルレチン酸	0.2
3	ヒマシ油	30
•	セバシン酸ジエチル	10
(3)	流動パラフィン	5
<b>6</b>	POE (45) ステアレート	10
Ø	ステアリン酸カリウム	0.5
⑧	グリセリン	10
9	1.3-ブチレングリコール	5
0	クエン酸級衝液	適量(
0	防腐剤	適量
0	精製剤·	残余
(\$	と 法)	

成分①、②に成分③、④を加えて加温溶解し、35 でまで冷却しながら、これに成分⑤を加えて油相 を調製した。一方、成分③、⑨の混合物に成分⑥

0	酢酸デキサメタゾン	0.05%
2	アジピン酸ジイソプロピル	3
3	オリブ油	0.5
<b>④</b>	スクワラン	0.3
<b>③</b>	POB (55) ステアレート	i
6	水添レシチン	0.5
Ø	プロピレングリコール	3
<b>®</b>	グリセリン	2
9	エタノール	5
•	防腐剤	適量
0	精製水	残余
( )	<b>附 注</b> )	

(製 法)

成分①を成分②に加えて加温溶解し、40℃まで冷却しながら、これに成分③、④を順次加えて油相を調製した。一方、成分の、⑤の混合物に成分⑤、⑥を加え、加温溶解し、40℃まで冷却しながら、成分①、⑨、⑩を順次加えて水相を調製した。次に油相を水相に添加しながら、予備乳化としてホモミキサーを用いて10.000回転で2分間乳化を行い、更にマンガンガウリンホモジナイザーを用

を加え、加温溶解し、35でまで冷却しながら、成分®、の、®、のを加えて水相を調製した。次にウルトラソニックホモジナイザーを用いて10分間乳化して、粒径0.5 μmの目的とするマイクロエマルションクリームを得た。

#### 実施例3 乳液

(処 方)

0	トルシクレート	3 %
2	ジフェンヒドラミン	0.5
3	フタル酸ジプチル	30
•	オリブ油	3
<b>⑤</b>	<b>激動パラフィン</b>	2
6	デカグリセリンモノオレート	7
Ø	POS (60) 硬化ヒマシ油	3
₿	プロピレングリコール	5
9	グリセリン	2
0	エタノール	7
0	防腐剤	通盘
0	精製水	残氽

(製 法)

成分①を成分③に加えて加温溶解し、40でまで冷却しながら、これに成分④、⑤、②を順次加えて油相を調製した。一方、成分⑥、⑤の混合物に成分⑥、⑦を加え、加温溶解し、40でまで冷却しながら、成分⑫、⑩、⑪を順次加えて水相を調製した。次に油相を水相に添加しながら、予備乳化としてホモミキサーを用いて10,000回転で2分間乳化を行い、更にマントンガウリンホモジナイザーを用いて、250 Kg/cdで8回処理して粒径0.1

μmの目的とするマイクロエマルション乳液を得た。

#### 実施例4 クリーム

② セーメントール

①	ミコナゾール	1
2	グリセリントリカプリレート	40
3	ヒマシ油	. 10
<b>④</b>	スクワラン	5
(3)	流動パラフィン	7
6	POB (55) ステアレート	4
Ø	デカグリセリンモノステアレート	1
<b>®</b>	1,3-ブチレングリコール	10

		•		
Φ	メフェナム酸ブチル		4	%

③ アジピン酸ジブチル 20④ β-フェネチルアルコール 5

③ イソプロピルミリステート 3⑤ 流動パラフィン 2

の POB (120) 硬化ヒマシ油 5.5

⊕ DKエステルS-160N (第一工業製) 1.5

③ プロピレングリコール 12④ エタノール 6

① 防腐剤 遺蛩

② 特製水

# (製 法)

成分①、②に成分②、④を加えて加温溶解し、35 でまで冷却しながら、これに成分③、⑥を加えて油相を調製した。一方、成分⑨に成分①、⑧を加え、加温溶解し、35でまで冷却しながら、成分12 の一部(30%)、⑩、①、②を順次加えて水相を調製した。次に油相を水相に添加しながら、予備乳化としてホモミキサーを用いて10,000回転で2

9	グリセリン		5
100	エタノール		3
0	カーボポール 940	(米国グッドリッチ	社製)
		•	0.2
•	水酸化ナトリウム		0.01
1	防腐剤		適登
130	精製水		残余

#### (製 法)

96

1

残余

成分①を成分②、③に加えて加温溶解し、30でまで冷却しながら、これに成分④、⑤を加えて油相を調製した。一方、成分⑥、⑤の混合物に成分⑥、⑦を加え、加温溶解し、30でまで冷却しながら、成分⑥、⑩、③を順次加え、さらにあらかじめ⑪の一部に⑪、⑩を添加して溶かした溶液をそこに加えて水相を調製した。次にポリトロン乳化機を用いて5分間乳化して、粒径0.5μmの目的とするマイクロエマルションクリームを得た。

# 実施例 5 乳 液

(処 方)

分間乳化を行い、更にマントンガウリンホモジナイザーを用いて 200 kg / cd、 6 回処理し、 そこに成分Φの残部を選拌しながら加えて、 粒径 0.2 μm の目的とするマイクロエマルション乳液を得た。

## 実施例6 乳 液

④ オレイルオレート

(処 方)

① イブプロフェンピコノール 3 %

② プロピレングリコールジカプリレート

15 %

1.5

③ セバシン酸ジブチル 4

⑤ スクワラン 3.5

⑤ デカグリセリンモノステアレート 7

の 1.3-プチレングリコール 12

⑧ 防腐剂 適登

⑨ 精製水 残余

# (製 法)

成分①に成分②、③を加えて加温溶解し、40℃まで冷却しながら、これに成分④、③を順次加えて

油相を調製した。一方、成分のに成分®を加え加温溶解し、40℃まで冷却しながら、成分®、®を加えて水相を調製した。次に油相を水相に添加しながら、ウルトラソニックホモジナイザーを用いて10分間乳化して、粒径0.1 μmの目的とするマイクロエマルション乳液を得た。

#### 実施例7 乳 液

# (処 方)

٠, ٢	- ,,,	
0	サリチル酸メチル	8 %i
0	ジフエンヒドラミン	- 5
3	塩酸プロカイン	2 .
4	アジピン酸ジイソプロピル	23
<b>③</b>	グリセリントリカプリレート	10
<b>6</b>	オリブ油	2.5
Ø	流動パラフィン	3.5
8	POE (45) ステアレート	· 5
9	大豆サポニン	0.5
100	1,3-プチレングリコール	. 10
0	ソルピット(70%)	5 ·
(P)	T A 1 - V	Ω

◑ 防腐剂

適盘 残余

Ø 精製水(製 法)

成分①、②、③を成分②、⑤に加えて溶解し、これに成分⑥、⑦を加えて油相を調製した。一方、成分⑩、①に成分⑥、⑤を加え、加温溶解し、30でまで冷却しながら、成分⑩、⑫、⑰を加えて水相を調製した。次に、油相を水相に添加しながらマントンガウリンホモジナイザーを用いて、200 kg/cdで10回処理して粒径0.05μmの目的とするマイクロエマルション乳液を得た。

次に、本発明による難溶性薬物を含有したマイクロエマルション製剤の安定化効果と経皮吸収性を従来のものと較べるために、比較例1~6を製造した。

# (以下介白)

### 実施例 8 乳液

#### (処方)

Φ	クロトリマソール …	1	%
0	ジフェンヒドラミン	0.5	5%
3	フタル酸ジプチル	15	%
4	オリブ油	2.	5%
3	流動パラフィン	9.8	5%
6	デカグリセリンモノオレート	5	%
Ø	グリセリン	5	%
(8)	エタノール	5	%
9	防腐剤	遵。	盤
0	<b>精製水</b>	残	余.
(	製法)		

上記成分のに成分のを加えて加温溶解し、40℃まで冷却しながら、これに成分の、④及びのを順次加えて油相を調製した。一方、成分のに成分のを加え、加温して溶解し、40℃まで冷却しながら、成分の、®、のを順次加えて水相を調製した。上で調製した油相を水相に添加しながら、予備乳化としてホモミキサーを用いて10,000回転で2分間

乳化を行い、更にマントンガウリンホモジナイザーを用いて 300kg/cdで 6 回処理して粒径 0.1 μs の目的とするクロトリマゾール含有マイクロエマルション乳液を得た。

# 実施例 9 乳液

#### (処方)

0	クロトリマゾール	0.5%
2	サリチル酸	0.2%
<b>③</b>	2 -オクチルドデカノール	12 %
<b>①</b>	β - フェネチルアルコール	2 %
<b>⑤</b>	スクワラン	5 %
6	イソプロピルミリステート	2 %
Ø	ヘキサグリセリンモノラウレート	3 %
<b>®</b>	POE (60) 硬化ヒマシ油	3 %
9	ポリエチレングリコール 400	4 %
<b>@</b> ,	1. 3~ブチレングリコール	2.5%
0	エクノール	1.5%
◑.	防腐剤	適 盘
<b>(3</b> )	精製水	残 余

(製法)

上記成分①に成分③、④を加えて加温溶解し、40℃まで冷却しながら、これに成分⑤、⑥を順次加えて油相を調製した。一方、成分⑨、⑩の混合物に成分①、⑥を加え、加温溶解し、40℃まで冷却しながら、成分⑩、⑪、②、⑰を順次加えて水相を調製した。次に油相を水相に添加しながら、ウルトラソニックホモジナイザーを用いて10分間乳化して、粒径 0.2μm の目的とするクロトリマソール含有マイクロエマルション乳液を得た。

#### 実施例10 乳液

#### (処方)

0	クロトリマゾール	2	%
2	木槿皮チンキ	2	%
3	ヒマシ油	20	%
•	アジピン酸ジィソプチル	5	%
<b>⑤</b>	メチルポリシロキサン	2	%
❻	流動パラフィン	3	%
Ø	デカグリセリンモノステアレート	15	%
(8)	ソルピット(70%)	. 3	%
<b>9</b>	プロピレングリコール	5	%

# ⑤ ペンタコサングリセリン

	ジイソステアレート	12	%
Ø	P O E (55)ステアレート	2	%
<b>®</b>	レシチン	0.	5%
9	プロピレングリコール	5	%
0	グリセリン	2	%
0	エクノール	10	%
0	防腐剤	適	
0	精製水	残	籴

# (製法)

成分①を成分③に加えて加温溶解し、40でまで 冷却しながら、これに成分④、⑤、②を順次かに て油相を調製した。一方、成分⑤、⑩の混合物に 成分⑥、⑰、⑥を加え、加温溶解し、40でまで相 がら、成分⑩、⑪、⑰を順次加えて水冷 即しながら、成分⑪、⑪、⑰を順次加えて水 調製した。次に油相を水相に添加しながら、下 乳化としてホモミキサーを用いて10,000回転で2 分間乳化を行い、更にマントンガウリンホモジナイザーを用いて250kg/cdで8回処理して粒径 0.2μョの目的とするクロトリマゾール含有マイ

<b>@</b>	エタノール	
_		

 ① 防腐剂
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...
 ...

#### (製法)

成分①に成分③、③を加えて加温溶解し、40でまで冷却しながら、これに成分⑤、⑤を順次加えて油相を調製した。一方、成分⑥、⑤の混合物に成分のを加え、加温溶解し、40でまで冷却しながら、成分⑥、⑥、②、①を順次加えて水相を調製した。次に油相を水相に添加しながら、ポリトロン乳化機を用いて22,000回転で10分間乳化して、粒径 0.5μα の目的とするクロトリマゾール含有マイクロエマルション乳液を得た。

#### 実施例11 乳液

#### (机方

( 4	5.方)	
0	クロトリマゾール	5 %
2	β-グリチルレチン酸	0.1%
3	フタル酸ジブチル	30 %
•	オレイルオレート	2.5%
3	流動パラフィン	1.5%

# クロエマルション乳液を得た。

# 実施例12 乳液

# (処方)

0	クロトリマゾール	0.	5%
0	塩酸ジブカイン	0.	3%
3	フタル酸ジブチル	4	%
•	イソステアリン酸	1	%
(3)	イソプロピルミリステート	2	%
6	スクワラン	2	%
Ø	デカグリセリンモノステアレート	1	%
8	サポニン	0.	5%
9	グリセリン	15	%
0	エタノール	5	%
0	防腐剤	適	盘
0	精製水	БĒ	æ

#### (製法)

成分①に成分③、②を加えて加温溶解し、40℃まで冷却しながら、これに成分⑤、⑥を順次加えて油相を調製した。一方、成分⑨に成分⑦、⑧を加え、加温溶解し、40℃まで冷却しながら、成分

⑩の一郎 (30%)、②、⑩、⑪を順次加えて水相 を調製した。次に油相を水相に添加しながら、ポ リトロン乳化機を用いて 22,000回転で10分間乳化 し、更に成分のの残部を攪拌しながら加えて、粒 径 0.3μπ の目的とするクロトリマゾール含有マ イクロエマルション乳液を得た。

#### 実施例13 乳液

#### (処方)

0	クロトリマゾール	1.	5%
2	セバシン酸ジエチル	12	%
3	オリブ油	2	%
•	スクワラン	6	%
<b>③</b>	ベンタデカグリセリン		
	モノステアレート	7	%
<b>6</b>	ジプロピレングリコール	7	%
Ø	1, 3ープチレングリコール	5	%
<b>®</b>	エタノール	0.	5 <b>%</b>
9	防腐剤	適	盘

<b>®</b>	DKエステルS-	160N	3	*

# (三菱化成食品製)

9	グリセリン	12	%
0	1. 3ープチレングリコール	3	%
0	防腐剤	適	盘
0	精製水	残	氽

#### (製法)

⑩ 梢製水

(製法)

成分①に成分③、④を加えて加温溶解し、30℃ まで冷却しながら、これに成分③、⑥を順次加え て油相を調製した。一方、成分⑨、⑩の混合物に 成分の、⑧を加え、加温溶解し、30℃まで冷却し ながら、成分で、のを加えて水相を網製した。次 にウルトラソニックホモジナイザーを用いて10分 間乳化して、粒径 0.5μm の目的とするクロトリ マゾール含有マイクロエマルションクリームを得 t.

# 比較例1 乳 液

# (処 方)

Φ	酢酸	デ゠	キサ	×	ŋ	.,*	ン	
---	----	----	----	---	---	-----	---	--

0.05%

残 氽

② フタル酸ジェチル

(製 法) 成分①に成分②を加えて溶解し、成分③、④、⑤ 成分®、⑦、⑥、⑨、⑩を混合し、これを70でに 加温して、水相を調製した。そして油相を水相に 添加しながら、ホモミキサーを用いて10,000回転 で2分間乳化を行い、これを室温まで冷却して比

比較例2 クリーム

(処 方)

0.05%

3

残余

成分①に成分②を加えて加温溶解し、40でまで 冷却しながら、これに成分®、④を順次加えて油 相を調製した。一方、成分⑥、⑦の混合物に成分 ⑤を加え、加温して溶解し、40℃まで冷却しなが ら、成分⑩、⑧、⑨を順次加えて水相を調製した。 次に油相を水相に添加しながら、予備乳化として ホモミキサーを用いて10,000回転で2分間乳化を 行い、更にマントンガウリンホモジナイザーを用 いて 300kg/cdで6回処理して粒径 0.2μm の目 的とするクロトリマゾール含有マイクロエマルシ ョン乳液を得た。

# 実施例14 クリーム

#### (処方)

0	クロトリマゾール	2	%
2	木槿皮チンキ	0.	5%
3	ヒマシ油	30	%
<b>④</b>	セバシン酸ジエチル	10	%
<b>③</b>	オレイルオレート	5	%
ூ	スクワラン	8	%
ന	POR (45) ステアレート	16	9/

### ③ ステアリン酸

<b>(4)</b>	セタノール	1

# 09 精製水

を加え、70℃に加温して油相を個製した。一方、 較例の乳液を得た。

① 酢酸デキサメタゾン

2	フタル酸ジエチル	12
3	ステアリン酸	4
<b>④</b>	モノステアリン酸 POE (20モル)	ソルピタン
		3
3	モノステアリン酸グリセリン	1
<b>6</b>	カルボキシピニルポリマー	0.5
Ø	水酸化ナトリウム	0.2
<b>®</b>	ヘキサメタリン酸ナトリウム	0.05
9	プロピルパラベン	0.3
10	プロピレングリコール	7
0	精製水	残余
( 製	<b>法</b> )	

成分①に成分②を加えて溶解し、これに成分③、 ③、③を加え、70でに加温して油相を調製した。 一方、成分のに成分⑥、⑦、⑧、⑨、⑩を加えて 混合し、これを70℃に加温して水相を调製した。 そのて油相を水相に添加して、ホモミキサーで、 7.000 回転、3分間乳化を行い、これを室温まで 冷却して比較例のクリームを得た。

(処 方)

0	トルシクレート	3 %
2	ジフェンヒドラミン	0.5
3	フタル酸ジブチル	15
•	ステアリン酸	5
(3)	セタノール	2
6	プチルパラベン	0.02
Ø	プロピレングリコール	16
<b>®</b>	カルボキシピニルポリマー	0.15
9	水酸化ナトリウム	0.5
10	エチルパラベン	0.3
0	精製水	残余

# (製 法)

成分①、②に成分③を加えて加温溶解し、さらに 成分①、⑤、⑥を加え、70℃に加温して油相を調 製した。一方、成分の、⑧、⑨、⑩、⑪を混合し、 これを70℃に加温して水相を凋裂した。そして油 相を水相に添加しながら、ホモミキサーを用いて 10,000回転で2分間乳化を行い、これを室温まで 冷却して比較例の乳液を得た。

#### 比較例4 クリーム

比較例3 乳 液

(	処	方	1

(処	: 方)		
Φ	トルシクレート	3	91
<b>②</b>	ジフェンヒドラミン	0.5	
3	フタル酸ジプチル	30	
•	ステアリン酸	5	
(3)	モノステアリン酸グリセリン	5	
<b>6</b>	モノステアリン酸 POE (20モル)	ソルビタ	٤
	•	3.8	
Ø	モノステアリン酸ソルピタン	1.2	
<b>®</b>	プロピレングリコール	10	
9	メチルパラベン	0.1	
•	プロピルパラベン	0.05	
0	エデト酸ナトリウム	0.05	
0	精製水	残余	
(刻	法)		

成分①、②に成分③を加えて溶解し、これに成分 ①、⑤、⑥、⑦を加え、70℃に加温して油相を調 製した。一方、成分のに成分®、⑨、⑩、⑪を加 えて混合し、これを70℃に加温して水相を调製し

た。そして、油相を水相に添加して、ホモミキサ - で、7,000 回転、3分間乳化を行い、これを室 温まで冷却して比較例のクリームを得た。

#### 比较例 5 乳液

# (処方)

1 7	2/1/	
0	クロトリマゾール	1 %
2	フタル酸ジエチル・	8 %
3	ステアリン酸	3 %
•	セタノール	1 %
<b>③</b>	プロピルパラベン	0.05%
6	プロピレングリコール	10 %
Ø	カルボキシビニルボリマー	0.15%
<b>3</b>	水酸化ナトリウム	0.3 %
9	メチルパラベン	0.2 %
0	精製水	残余

# (製法)

成分①に成分②を加えて加温溶解し、成分③、 ③、⑤を加え、70℃に加温して油相を調製した。 一方、成分⑤、⑦、⑥、⑨、⑩を混合し、これを 70℃に加温して水相を调製した。そして油相を水 相に添加しながら、ホモミキサーを用いて10,000 回転で2分間乳化を行い、これを室温まで冷却し てクロトリマゾール含有乳液を得た。

比較例6 クリーム

(処方)

0	クロトリマゾール	1	%
2	クロクミトン	4	%
3	ミリスチン酸イソプロピル	10	%
<b>④</b>	ステアリン酸	3	%
(3)	モノステアリン酸		
	POE(15モル)ソルビタン	2	%
6	モノステアリン酸グリセリン	0.8	%
Ø	カルボキシビニルポリマー	0.3	%
<b>®</b>	水酸化ナトリウム	0.1	%
9	ヘキサメタリン酸ナトリウム	0.0	5%
<b>10</b>	エチルパラベン	0.3	%
0	プロピレングリコール	10	%
0	精製水	残余	٠.
(\$	以法)		
劤	は分①に成分②に加えて加温溶解し、	これに	成

分③、④、⑤、⑤を加え、70℃に加温して油相を調製した。一方、成分®に成分の、⑥、⑤、⑥、⑥、⑥、⑥、⑥、⑥、⑥を加えて混合し、これを70℃に加温して水相を調製した。そして油相を水相に添加して、ホモミキサーで 7,000回転、3分間乳化を行い、これを室温まで冷却してクロトリマゾール含有クリームを得た。

(発明の効果)

本発明に係る難溶性薬物含有マイクロエマルション製剤は、経時的な物理安定性に優れるばかりではなく、著しく経皮吸収性がよいという利点を有している。

まず、経時的な物理安定性について述べると、本発明に従った上記実施例1~7の難溶性薬物を含有したマイクロエマルション製剤は、調製後ののお月経過した後でも極めて安定で、偏光顕微鏡による観察によってもそれぞれの薬物の結晶はまたく認められなかった。また、苛酷条件(50℃、40℃、5℃、0℃、-5℃)下、2ヵ月間経過したマイクロエマルション製剤でも、同様にそれぞれ

の薬物の結晶はみられず、きわめて安定であった。 これらの結果について表 - 1 に示す。

(以下介白)

表 - 1

	実施例 1	実施例 2	実証例 3	実施例 4	実施例 5	実施例	実施例7	実施例 8	実施例 9
50℃、2カ月	0	0	0	0	0	0	0	0	0
40℃、2カ月	0	0	0	0	0	0	.0	0	0
RT、6ヵ月	0	0	0	0	0	0	0	0	0
5℃、2カ月	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0で、2カ月	0	0	0	0	0	0	0	0	0
-5で、2カ月	0	0	0	0	0	0	0	0	0

		実施例	実施例 11	実施例 12	実施例 13	実施例 14	比較例	比較例 2	比較例 3
50℃、2	2カ月	0	. 0 .	0	0	0	×	× .	×
40℃、2	2カ月	0	0	0	0	0	×	×	×
RT.	5カ月	0	0	0	0	0	×	×	×
5℃、2	2カ月	0	0	0	0	0	×	×	×
0 t. 2	2カ月	0	0	0	0	0	×	×	×
-5°C、2	2カ月	. 0	0	0	0	0	×	×	×

〇:分離、沈澱、結晶折出は認められなかった。

×:分離、沈澱、結晶折出が認められた。

RT:室 温

次に、本発明による難溶性薬物を含有したマイクロエマルション製剤が、従来の乳剤基剤のものと比較して著しく経皮吸収性がよいことを動物実験により確かめた。例として、抗炎症作用、抗真菌作用について以下に述べる。

# (抗炎症作用試験)

ラットを用いたカラゲニン足浮腫抑制率試験から、 基剤の相違により、経皮吸収剤に著しく違いのあ ることを認めた。

この試験では、生後6週令のウィスター系ラットを1群5匹として用いた。足浮腫容積は、ラット後肢足蹠浮腫容積測定装置KM-357 (夏目製作所製)を用いて測定した。

ラット右後肢容積を測定したのち、右後肢足額に 試料0.2gを塗布した。2時間後に、同部位に1% カラゲニンナトリウム塩を0.05ml皮下に注射した。 カラゲニンナトリウム塩注射3時間後に右後肢容 積を測定し、試料塗布前の右後肢容積との差を足 浮腫容積とした。

ただし、VcおよびVtは、それぞれコントロール群および被験試料塗布群の平均足浮腫容積を示す。 上記の試験結果は、表 - 2 に示されるとおりであった。

本発明のマイクロエマルション製剤は、上記実施 例から明らかなように、従来の乳化基剤のものに 比べて効果が高かった。

表 - 2

	薬 物	カラゲニン足浮 腫 (%)
実施例』	酢酸デキサメタ ゾン	42
比較例1	同上	31
比較例 2	同上	27

#### (抗真菌作用試験)

次に、モルモットを用いた in vivo 抗白癬菌剤の スクリーニング試験から、基剤の相違により、経 皮吸収性に著しく違いのあることを認めた。

この試験では、モルモットを感染動物として、体重 450 ~500gの雄、雌各15匹ずつ計30匹を使用した。接種菌としては、ヒト由来の新鮮分離菌株より逆培養したトリコフィトンメンタグロフィテス(Trichophyton mentagrophytes)を用い、0.1%ツィーン80-生理食塩水にて分生子数2×10gと個/mlに調製した。モルモットは背部を毛刈り後、脱毛ワックスで脱毛し、さらにガムテープで2回角層の剝離を行った。そして各モルモットの背部に4ケ所づつ、直径が2cmの円形状に調製した第次を0.025ml それぞれ接着した。(分生子数:1.59×10g 個/cd)

各モルモットを10匹づつ3軒に分け、1軒をトルシクレートを含まない以外は本発明に従ったマイクロエマルションと同一の組成の液剤塗布群(コントロール群)とし、残り2群をそれぞれ衷-3

に示すA及びBの2処方群とした。薬剤塗布は、 園授程後5日目から2週間、1日1回、1部位に 0.25m1づつ行った。病変部の判定は、紅斑の広が り、頻屑、痂皮の形成等により毎日行い、その判 定基準は表-4に示すようなワインスタイン

(Weinstein) の方法に従った。

以上の方法で行った、各処方の経時的な治療効果を第1図に示す。コントロール群は、菌授種9日でプラトーに達し、18日目まで病巣部の改善はみられず、以後自然治癒へ向かった。

また、トルシクレートを含有した処方は、それぞれコントロール群と比べて有意に治療効果が認めれた。 薬剤盤布 5 日目以降の経過は、それぞめれた。 薬剤盤布 5 日目以降効果が異なっておりまれた。 本発明に従ったトルシクレート含有マイクロエスをでいる。 とを取り、 とりも、 経皮吸性においてもことを入り、 治療効果が、 どの時点においてもことを水準 0.1 %で、 明らかに効果が高かったことを示した。

	表 - 3		
	成 方 A 従来の乳剤基剤 (比較例 - 4)	処 方 B マイクロエマル ション基剤 (実施例-3)	処 方 C (コント ロール)
トルシクレート	8	က	ı
ジフェンヒドラミン	0.5	0.5	1
フタル数ジプチル	ౙ	30	8
ステアリン酸	s	i	ì
モノステアリン酸グリセリン	S	ı	į
キノステアリン酸POE (15モル) ソルビタン	3.8	ı	1
モノステアリン酸ソルビタン	1.2	i	. 1
プロピレングリコール	22	ı	1
メチルパラベン	0.1	,	1
プロビルバラベン	0.02	ı	ı
エデト酸ナトリウム	0.02		ı
オリブ油	1	က	က
流動バラフィン#172	1	2	8
デカグリセリンモノオレート	ı	7	
POE (60) 硬化ヒャシ油	ı	က	ო
プロピレングリコール	ı	2	s
グリセリン	ı	~	2
エタノール	,	7	7
防觀剤	1	朝野	刺
情觀剤	残余	张	聚谷
1 Page	100.0	100.0	100.0
(m n) 图 对	4	0.1	0.1

判定値	備	考
0	病変が認められた	r tr
i	小数個の小さい約	I 斑性丘疹が認める
	れるか、あるいに	は痢変が治療に何い
	新しい体毛が生息	長してくる。
2	紅斑が島状に散布	Eし、あるいは治癒
	に向かってわずか	いに発毛が認められ
	るが周辺に発赤を	認める。
3	紅斑が菌接種部全	: 面に広がり豊富な
	頻屑を伴い、ある	いは厚い痂皮の形
	成がみられる。	
4	病変が極期に達し	・て出血をきたす。

さらに、他の抗真菌剤であるクロトリマゾールについても同様な方法で、モルモットを用いたin vivo抗白函菌作用試験を行った。 各処方の経時的な治療効果を第2図に示す。

**没 - 5** 

	処 方 D 従来の乳化基剤 (比較例 - 6)	処 方 B マイクロエマル ジョン基剤 (実施例-8)	処 方 F (コント ロール)
クロトリマゾール	1	1	<del></del>
クロタミトン	4		
ミリスチン酸イソプロピル	10		
ステアリン酸	3	<u> </u>	
モノステアリン酸 POEソルピタン	2	_	<u> </u>
モノステアリン酸グリセリン	0.8	<del>-</del>	_
カルボキシピニルボリマー	0.3	<u> </u>	_
水酸化ナトリウム	0.1	—	
ヘキサメタリン酸ナトリウム	0.05		
プロピレングリコール	10		
ジフェンヒドラミン		0.5	0.5
フタル酸ジブチル		15	15
オリープ油	·	2.5	2.5
波動パラフィン# 172		9.5	9.5
デカグリセリンモノオレート		5	5
グリセリン		5	5
エタノール		5	5
防腐剤	0.3	通量	通量
将製水	残余	残余	残余
ât	100.0	100.0	100.0
粒 計 (µm)	4	0.1	0.1

コントロール群は、菌接種11日でプラトーに達し、 18日目まで病巣部の改善はみられず、以後自然治 癒へ向かった。また、クロトリマゾールを含有し た処方は、それぞれコントロール群と比べて有意 に治療効果が認められた。

薬剤塗布 8 日目以降の経過は、それぞれ基剤によって明らかに治療効果が異なっており、本発明に従ったクロトリマゾール含有マイクロエマルション製剤(処方 B)は、従来の乳剤基剤(処方 D)よりも、経皮吸収性においてはるかに優れるために、治療効果が、どの時点においても、有意水準0.1%で、明らかに効果が高かったことを示した。

(以下介白)

# (図面の簡単な説明)

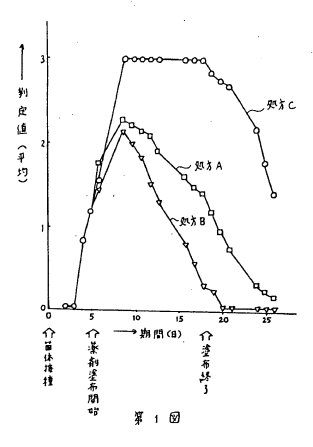
第1 図は、本発明に従ったトリンクレート含有マイクロエマルション製剤およびそのコントロール製剤の経時的治療効果と従来のトルナフテート含有製剤の経時的治療効果とを示すグラフ図は、本発明に従ったクロトリマゾール含有マイクロエマルション製剤およびそのコトリマリール含有製剤の経時的治療効果とを示すグラフ図である。

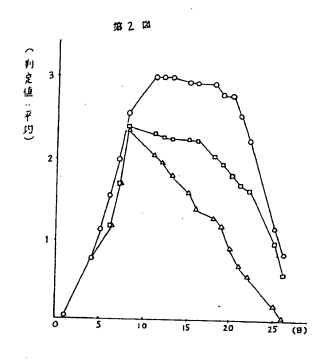
□ : 処方 A および処方 D

△ : 処方 B および処方 E

○ : 処方 C および処方 F

特許出願人 株式会社 資 生 堂





手統補正警 (自発) 昭和61年10月30日

特許庁長官 黒 田 明 雄 殿



- 1. 事件の表示
  - 昭和61年特許關第218825号
- 2. 発明の名称

難溶性薬物含有マイクロエマルション製剤

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住所 東京都中央区銀<del>建設では、</del>5番5号 名称 (195) 株式会社、資生堂

4. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の僭及び 「図面」

- 5. 補正の内容
- (I) 明細書第7頁第19行目「ピロールニトロン」 とあるを、「ピロールニトリン」と補正します。
- (2) 明細書第44頁第14行目「実施例1~7」と あるを、「実施例1~14」と補正します。
- (3) 明細書第48頁の表 2 中「カラゲニン足浮腫 (%)」とあるを、「カラゲニン足浮腫抑制率 (%)」と補正します。 / 大声行

(4) 明細書第55頁第2行目「トリシクレート」 とあるを、「トルシクレート」と補正します。

(5) 明細書第55頁第4行目「トルナフテート」 とあるを、「トルンクレート」と補正します。

(6) 第2図を別紙のものに差し替えます。

以上

